99-142564/12

A96 D21 E19 (A23)

SEPP 97.07.24

*WO 9904757-A1

SEPPIC SOC EXPL PROD IND CHIM

ቻቸ.07.24 ቻ7FR-009424 *(99.02.04*) A61K 7/48

Use of lipo:amino acids in cosmetics - as substance P antagonists,

for soothing and protecting the skin (Frn) C99-041575 N(JP US) R(AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE

IT LU MC NL PT SE) Addnl. Data:

STOLTZ C

98.07.22 98WO-FR01617

The use of a compound of formula (I) or its salts, in cosmetic compositions, is new.

$$R = CO^{-}(N(R_{\frac{1}{2}}) - CH^{-}CO) = OH$$

R = a saturated or unsaturated fatty acid chain of 3 - 30C atoms; $R_1 =$ an amino acid chain;

 $R_2 = H \text{ or } 1-3C \text{ alkyl};$

m = 1 - 5.

A(5-F3, 12-V4C) D(8-B9A) E(7-D3, 7-H, 10-B1C, 10-

MORE SPECIFICALLY

Preferably the fragment R-CO has 7 - 22C atoms and is hexanoyl, heptanoyl, octanoyl, decanoyl, undecylenoyl, dodecanoyl, tetradecanoyl, hexadecanoyl, octadecanoyl, eicosanoyl, docosanoyl, octodecenoyl, eicosenoyl, docosenoyl, or octadecadienoyl, with dodecanoyl (lauryl) and hexadecanoyl (palmitoyl) being especially preferred. The preferred compounds of formula (I) are lauryl-alanine, -lysine, -aspartic acid, and -glutamic acid: palmitoyl -glutamic acid, proline and -sarcosine; and stearyl glutamic acid.

(I) are substance P antagonists, and have a soothing and/or protecting effect on all types of skin, especially on sensitive skins.

PREFERRED COMPOSITION

Other components that may be present in cosmetic formulations containing (I) include zinc gluconate, magnesium potassium mixed aspartate, and, where the formulation is an oil-in-water emulsion,

WO 9904757-A+

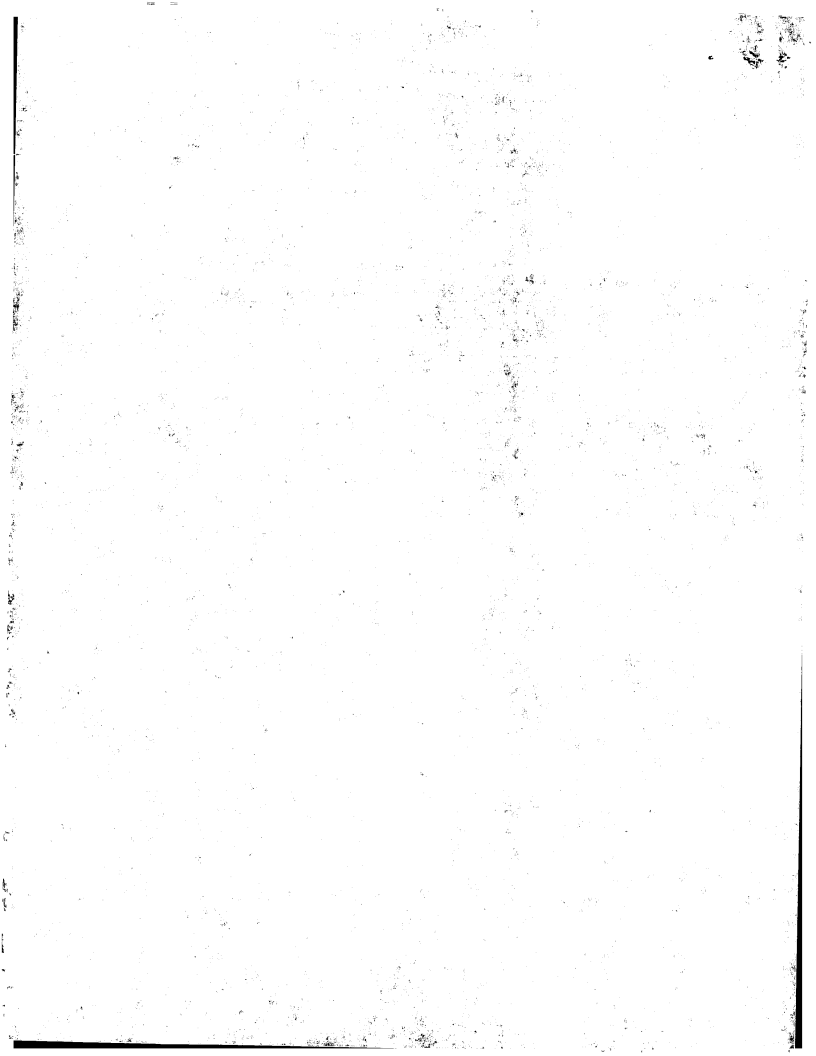
fatty alcohol-based self-emulsifiers. The amount of (I) present in such formulations is in the range 0.001 - 6 wt%, preferably 0.5 - 2 wt%.

EXAMPLE

Compounds of formula (I) were tested for their % affinity to NK₁ receptors in human recombinant tissue following the method of WO93/04040. The affinities were as follows: lauroyl palmitate 0.1% solution - 90%; lauroyl aspartate 0.1% solution - 85%; lauryl alaninate 0.1% solution - 90%; lauryl glycinate 0.1% solution - 26%; palmitoyl proline 0.5% solution - 61%, palmitoyl glutamate 0.5% solution -89%; stearyl glutamate 0.5% solution - 75%, cocoyl amino acid 0.05% solution - 92%, lauryl collagen amino acids 0.1% solution -100%. (JO)

(32pp520DwgNo.0/0)

WO 9904757-A





ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE
Bureau international

R PLIBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN **PCT**

ORGANISATION MOND	IALE D Bureau	international NOVEMBER 1 INTERNATIONAL DE BREVETS (PCT)
PCI	U DÙ	TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT) (11) Numéro de publication internationale: WO 99/04757
DEMANDE INTERNATIONALE PUBLICATION DE PROPERTS 6 :		(11) Numéro de publication internationale: 4 février 1999 (04.02.99)
(51) Classification internationale des bioves	A1	(43) Date de publication internationale: 4 levitor
A61K 7/48	<u> </u>	AT RE CH. CY,
PCT/FF	98/016	617 (81) Etats désignés: JP, US, brevet européen (A1, BL, DX, PT, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,
(21) Numéro de la demande internationale: PCI/Fi	(22.07.	1 077
(22) Date de dépôt international: 22 juillet 1996	`	1
		Publiée Avec rapport de recherche internationale.
(30) Données relatives à la priorité: 24 juillet 1997 (24.07.97) 97/09424		FR
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR L TRIES CHIMIQUES SEPPIC [FR/FR]; 75, qu F-75321 Paris Cedex 07 (FR).	SOCI ES INI nai d'C	IETE DUS- Drsay,
(72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement); STOLT [FR/FR]; 250, rue Charenton, F-75012 Paris (FR).	

(54) Title: USE OF A LIPOAMINOACID IN A COSMETIC FORMULATION

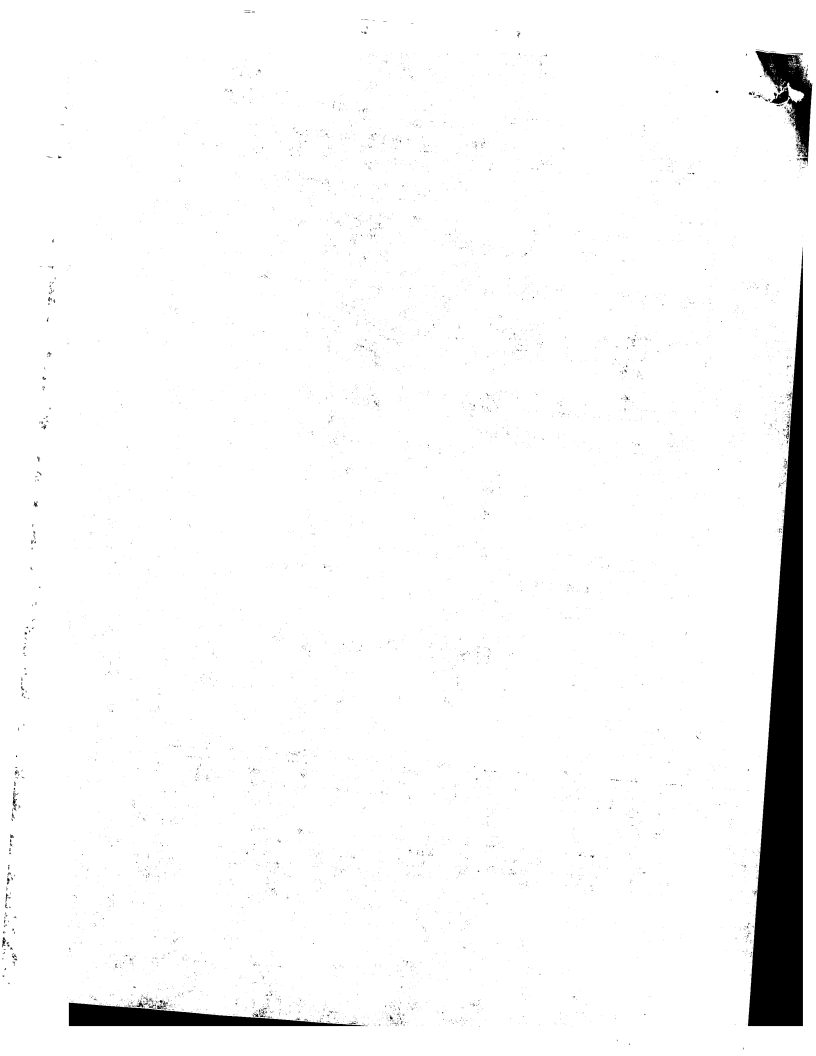
(74) Mandataire: CONAN, Philippe; L'Air Liquide S.A., 75, quai d'Orsay, F-75321 Paris Cedex 07 (FR).

(54) Titre: UTILISATION DE LIPOAMINOACIDE DANS UNE FORMULATION COSMETIQUE

$$R-CO-(N(R_2)-CH-CO)_{ro}-O-H$$
 (I)

The invention concerns the use of at least an antagonist of the substance P in a cosmetic formulation for soothing and/or protecting all types of skin and, in particular, sensitive skin, characterised in that the antagonist of substance P is a compound of formula (I) or (57) Abstract an types of skin and, in particular, sensure skin, characterised in that the amagonist of substance r is a compound of formula (1) or its topically acceptable salts, in which: R represents the characterising chain of a fatty acid, saturated or unsaturated, linear or branched, acceptable salts, in which: R represents a characterising chain of an aming said and m range between 1 and 5 the topically acceptable sails, in which, is represents the characterising chain of an amino acid and m ranges between 1 and 5.

Utilisation d'au moins un antagoniste de la substance P dans une formulation cosmétique pour apaiser et/ou protéger tous les types de peaux et, notamment, les peaux sensibles, caractérisée en ce que l'antagoniste de la substance P est un composé de formule (I) ou ses sels trainment accentables dens laqualle D représents le chaîte compéticants d'un saide emp contra su insaturé l'accentables dens laqualle D représents le chaîte compéticants d'un saide emp contra su insaturé l'accentables dens laqualle D représents le chaîte compéticants d'un saide emp contra su insaturé l'accentables dens laqualle D représents le chaîte compéticants d'un saide emp contra la chaîte de la chaîte compéticants d'un saide emp contra la chaîte de la chaîte de la chaîte compéticants d'un saide emp contra la chaîte de la chaîte compéticants d'un saide emp contra la chaîte de la chaîte compéticants d'un saide emp contra la chaîte de la chaîte competit de la c ue peaux et, notamment, les peaux sensities, caracierisee en ce que i antagoniste de la substance r est un compose de formule (1) ou ses sels topiquement acceptables, dans laquelle R représente la chaîne caractérisante d'un acide gras, saturé ou insaturé, linéaire ou ramifié, comportant de 3 à 30 atomes de carbone. P. représente une chaîne caractérisante d'un acide gras, saturé ou insaturé, linéaire ou ramifié, (57) Abrégé comportant de 3 à 30 atomes de carbone, R₁ représente une chaîne caractérisante d'un acide aminé et m est compris entre 1 et 5.



UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN.	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israči	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékisten
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie .	LR	Libéria	SG	Singapour		

UTILISATION DE LIPOAMINOACIDE DANS UNE FORMULATION COSMETIQUE

5

20

25

30

La présente invention a pour objet une nouvelle utilisation de composés à structure lipoaminoacide, ainsi que de nouvelles compositions synergiques.

Les composés à structure lipoaminoacide, comme par exemple ceux décrits dans les demandes internationales de brevet publiées sous les numéros WO92/20647, WO92/21318, WO94/26694 et WO94/27561, sont, en raison de leur structure amphiphile, des vecteurs biologiques particulièrement intéressants en tant que régulateurs de la physiologie cutanée et s'avèrent appropriés à de multiples applications, notamment en cosmétique.

Selon la directive du Conseil de la Communauté Economique Européenne N°76/768/CEE du 27 juillet 1976 modifiée par la directive N°93/35/CEE du 14 juin 1993, on entend par " produit cosmétique " toute substance ou préparation destinée à être mise en contact avec les diverses parties superficielles du corps humain (épiderme, système pileux et capillaire ongles, lèvres et organes génitaux) ou avec les dents et les muqueuses buccales en vue, exclusivement ou principalement, de les nettoyer, de les parfumer, d'en modifier l'aspect et/ou de corriger les odeurs corporelles et/ou de les protéger ou de les maintenir en bon état.

Du fait de la plus en plus grande prise en compte des problèmes de pollution liés à la vie moderne, notamment dans les lieux fortement urbanisés, l'aspect protection de la peau est devenu prépondérant dans la recherche de nouveaux produits cosmétiques. En réponse aux agressions ou aux sensations d'agression de la peau, on a développé le concept de produit cosmétique apaisant.

On appellera dans l'exposé suivant, produit ou formulation apaisant, tout produit cosmétique qui procure une sensation de bien-être de la peau, que ce soit notamment une sensation de fraîcheur de douceur, d'élasticité, et/ou de réconfort, ressentie par le sujet grâce à l'application dudit produit sur sa peau.

5

10

15

20

30

Certains produits cosmétiques présentent ainsi la propriété de protéger la peau contre l'irritation solaire, contre l'irritation mécanique et ou contre l'irritation chimique et ainsi d'éviter les inflammations de celle-ci.

D'autres comme ceux décrits la demande de brevet européen publiée sous le numéro EP 0 680 749, présentent la propriété de soulager les sensations dysesthésiques, voire douloureuses, de part leur propriété d'antagonistes de la substances P, qui conduit à une sorte d'analgésie périphérique. Cependant cette propriété n'est mise en évidence que sur un certain type de peaux, celles réagissant à une application topique de capsaïcine, selon un test décrit dans ladite demande de brevet.

Or, la demanderesse a trouvé de façon inattendue que les formulations cosmétiques comprenant comme principes actifs, un ou plusieurs lipoaminacides, possédaient toute à la fois une activité hydratante, une activité germicide et anti-microbienne et une activité anti-inflammatoire que ce soit en inhibant les radicaux libres formés notamment par le rayonnement ultraviolet ou en inhibant des enzymes, tels que les lipases, la lipooxygènase, la 5-alpha-réductase qui est notamment responsable de la production de sébum, l'élastase et la hyaluronidase qui sont notamment responsables de la dégradation de la matrice tissulaire, et une activité antagoniste de la substance P. Elle a de plus découvert que le caractère apaisant tel que défini précédemment n'était pas ressentie spécifiquement sur un seul type de peaux, celles réagissant à une application topique de capsaïcine, mais sur tous les types de peaux.

L'invention a pour objet l'utilisation d'au moins un antagoniste de la substance P dans une formulation cosmétique pour apaiser et/ou protéger tous les types de peaux et notamment les peaux sensibles, caractérisée en ce que l'antagoniste de la substance P est un composé de formule (I):

25
$$R-CO-(N(R_2)-CH-CO)_m-O-H$$
 (I)

ou ses sels topiquement acceptables, ou un mélange desdits composés ou de leurs sels.

dans laquelle R représente la chaîne caractérisante d'un acide gras, saturé ou insaturé, linéaire ou ramifié, comportant de 3 à 30 atomes de carbone, R₁ représente une

chaîne caractérisante d'un acide aminé et m est compris entre 1 et 5, et R₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle comportant de 1 à 3 atomes de carbone.

Par sel topiquement acceptable, on entend tout sel de l'acide de formule (I) biologiquement acceptable pour la peau et/ou les muqueuses, c'est à dire tout sel pouvant notamment régler le pH de la composition à une valeur comprise entre 3 et 8 et de préférence environ égale à 5, c'est à dire à un pH voisin de celui de la peau.

5

10

15

20

25

30

Il peut s'agir notamment de sels alcalins tels que les sels de sodium, de potassium ou de lithium, de sels alcalino-terreux tels que les sels de calcium, de magnésium ou de strontium; il peut aussi s'agir de sels métalliques tels que les sels divalents de zinc ou de manganèse ou encore les sels trivalents de fer, de lantane, de cérium ou d'aluminium.

Le composé de formule (I) présent dans la composition objet de la présente invention, peut être sous forme d'acide libre ou sous forme partiellement ou totalement salifiée.

L'expression " chaîne caractérisante " utilisée dans le cadre de la présente demande désigne la chaîne principale non fonctionnelle de l'acide gras ou de l'acide aminé considéré.

Ainsi, pour un acide gras répondant à la formule générale R-COOH, la chaîne caractérisante sera la chaîne représentée par R.

Le radical R représente notamment un radical comportant de 5 à 22 atomes de carbone choisi parmi les radicaux pentyle, hexyle, heptyle, octyle, nonyle, décyle, undécyle, dodécyle, tridécyle, tétradécyle, pentadécyle, hexadécyle, heptadécyle, octadécyle, nonadécyle, eicosyle, uneicosyle, docosyle, heptadécènyle, eicosènyle, uneicosènyle, docosènyle ou heptadécadiènyle ou décènyle.

L'invention a plus particulièrement pour objet l'utilisation telle que définie précédemment pour laquelle, dans la formule (I), le fragment R—CO comporte de 7 à 22 atomes de carbone et représente notamment l'un des radicaux hexanoyle, heptanoyle, octanoyle (capryloyle), décanoyle (caproyle), undécylènoyle, dodécanoyle (lauroyle), tétradécanoyle (myristyle), hexadécanoyle (palmitoyle), octadécanoyle (stéaroyle, eicosanoyle (arachidoyle), docosanoyle (behènoyle), octodécènoyle (oléyle), éicosènoyle (gadoloyle), docosènoyle (érucyle), octadécadiènoyle (linolènoyle).

Dans une première variante particulière de la présente invention, dans la formule (I), le fragment R-CO (I) comporte de 10 à 18 atomes de carbone, et, plus particulièrement, un radical lauroyle ou un radical palmitoyle.

Pour un acide aminé représenté par la formule générale

 $HN(R_2)$ - CHR_1 -COOH, la chaîne caractérisante sera la chaîne représentée par R_1 .

R₁ représente notamment la chaîne caractérisante d'un des acides aminés choisis parmi la glycine, l'alanine, la sérine, l'acide aspartique, l'acide glutamique, la valine, la thréonine, l'arginine, la lysine, la proline, la leucine, la phénylalanine, l'isoleucine, l'histidine, la tyrosine, le tryptophane, l'asparagine, la cystéine, la cystine, la méthionine, l'hydroxyproline, l'hydroxylysine, l'ornithine et la sarcosine.

Pour un acide aminé représenté par la formule

10

20

25

5

La chaîne caractérisante sera le cycle représenté par -N-CH-

Par au moins un composé de formule (I), on indique que la formulation cosmétique selon l'invention peut contenir un ou plusieurs de ces composés.

Les composés de formule (I) sont généralement obtenus par acylation de composés de formule (I')

$$H$$
— $(N(R_2)$ — CH — $CO)_m$ — O — H (I')

ou de leur sels, eux-mêmes obtenus par hydrolyse totale ou partielle de protéines de toutes origines. Ces protéines peuvent être d'origine animale, telles que, par exemple, le collagène, l'élastine, la protéine de chair de poissons, la gélatine de poissons, la kératine ou la caséine, d'origine végétale, telles que, par exemple, celles issues du soja, du tournesol, de l'avoine, du blé, du maïs, de l'orge, de la pomme de terre, du lupin, de la féverolle, de l'amande douce, de la soie, ou encore obtenues à partir de chorelles (algues unicellulaires), d'algues roses ou de levures.

Cette hydrolyse peut être réalisée par exemple par chauffage à des températures comprises entre 60 et 130°C d'une protéine placée dans un milieu acide ou alcalin.

Cette hydrolyse peut également être réalisée par voie enzymatique avec une protéase, couplée éventuellement à une post-hydrolyse alcaline ou acide.

Quand m est supérieur à 1, R₁ représente plusieurs des chaînes caractérisantes des acides aminés, selon la protéine hydrolysée et le degré d'hydrolyse.

:5

10

15

20

25

30

Dans une variante préférée de la présente invention, la formulation cosmétique telle que définie précédemment, comprend comme principe actif, au moins un des composés choisis parmi le lauroyl alanine, le lauroyl lysine, l'acide lauroyl aspartique, l'acide lauroyl glutamique, l'acide palmitoyl glutamique, l'acide stéaroyl glutamique, le palmitoyl proline ou la palmitoyl sarcosine ou leurs sels topiquement acceptables et, plus particulièrement, la formule cosmétique comprend comme principe actif le mélange N-palmitoyl proline et acide N-palmitoyl glutamique ou leurs sels topiquement acceptables ou le mélange N-palmitoyl proline, acide N-palmitoyl glutamique et N-palmitoyl sarcosine (ou leurs sels topiquement acceptables).

La formulation cosmétique peut contenir en outre du gluconate de zinc et/ou de l'aspartate mixte de potassium et de magnésium.

La réaction d'acylation permettant d'obtenir les composés de formule (I) précitée peut être réalisée par voie chimique en milieu alcalin (pH de 8 à 10) selon la réaction de Schotten Bauman ou par voie enzymatique et l'homme de métier pourra se reporter notamment à la référence Surfactant Science Series, volume 7, Anionic Surfactants, partie II, chapitre 16, pages 581 à 617 (Marcel Dekker - 1976).

D'une façon générale, le mode de réalisation actuellement préféré pour la préparation des composés lipoaminoacides de formule (I) comprend les étapes suivantes :

a) Acylation en milieu alcalin (pH 8 à 10) d'un excès de mélange d'acides aminés (mélange extemporané ou obtenu par hydrolyse complète d'une protéine) par un acide gras (ou un mélange d'acides gras), sous forme de chlorure d'acide ou d'anhydride.

Selon une autre variante particulière de la présente invention, les composés de formule (I) sont obtenus à partir d'une coupe d'huile de Copra (Coco oil), d'huile de palmiste (palm kern oil), d'huile de palme (palm oil) ou de suif de bœuf (beef tallow).

Le rapport acides aminés/chlorure acide est de préférence de 1,05 à 1,30 équivalents.

La température d'acylation optimale se situe vers 80° C mais varie d'un acide aminé à l'autre entre 60 et 110° C.

La durée d'acylation dépend de l'équipement utilisé (taille, agitation); elle est de 2 heures environ pour une masse acylée de 500 kg et de 5 heures environ pour une masse acylée de 5 000 kg.

- b) Cassage de l'acylat alcalin par acidification pour décanter les impuretés solubles
 5 dans l'eau et relarguer l'acylat organique acide (pH optimal de 0,5 à 3 selon les acides aminés).
 - c) Purification par lavage à l'eau ou avec addition d'électrolytes ou de co-solvant pour favoriser la décantation.

La formulation cosmétique se présente habituellement sous forme d'une solution aqueuse, d'une solution alcoolique diluée, ou d'une émulsion simple ou multiple, telle qu'une émulsion eau dans huile (E/H), huile dans eau (H/E) ou eau dans huile dans eau (E/H/E). On peut citer, par exemple les crèmes, les laits, les lotions, les lingettes, les gels tels que les gels douches, les huiles, les savons, les savons liquides, les syndets, les produits d'hygiène intime, ou les shampooings.

10

15

20

Cette formulation est préparée en mélangeant par une ou plusieurs étapes des méthodes connues de l'homme du métier le ou les actifs cosmétiques, comprenant le ou les principes actifs de formule (I) telle que définie précédemment avec les excipients cosmétiques.

La présente invention a aussi pour objet les actifs cosmétiques comprenant, à titre de principe actif, de 15 % à 60 % et, plus particulièrement, 20 % à 40 % en poids d'un mélange de composés de formule (I) telle que définie précédemment, choisi parmi les mélanges suivants :

- -N-palmitoyl proline et acide N-palmitoyl glutamique, ou un mélange de leurs sels topiquement acceptables,
- -N-palmitoyl proline, acide N-palmitoyl glutamique et N-palmitoyl sarcosine, ou un mélange de leurs sels topiquement acceptables.

De telles formulations sont connues de l'homme du métier; leur préparation sont décrites, par exemple, dans les demandes de brevet publiées sous les numéros, WO92/06778, WO93/28204, WO95/13863, WO95/35089, ou WO96/22109.

Dans une variante préférée de la présente invention, la formulation est sous forme d'une émulsion huile dans eau ayant l'aspect d'un lait ayant une viscosité inférieure à 1Pa.s.

comprenant comme émulsionnant une composition auto-émulsionnable à base d'alcools gras.

Comme composition auto-émulsionnable préférée, on peut citer le MONTANOV® 68 commercialisé par la société SEPPIC.

5

10

15

20

25

30

L'invention a particulièrement pour objet l'utilisation telle que définie précédemment pour laquelle la formulation cosmétique comprend à titre de principe actif antagoniste de la substance P, de 0,001% à 6 % en poids d'au moins un composé de formule (I) et si désiré jusqu'à 5 % de gluconate de zinc et/ou jusqu'à 5 % d'aspartate mixte de potassium et de magnésium.

L'invention a tout particulièrement pour objet l'utilisation telle que définie précédemment pour laquelle la formulation cosmétique comprend à titre de principe actif antagoniste de la substance P, de 0,5 % à 2 % en poids d'un composé de formule (I) et si désiré de 0.025% à 0.2% de gluconate de zinc, et l'utilisation telle que définie précédemment pour laquelle la formulation cosmétique comprend à titre de principe actif antagoniste de la substance P de 0,001 % à 0,005 % en poids d'au moins un composé de; formule (I) et si désiré de 0,0001 % à 0.0005% de gluconate de zinc.

Dans un dernier aspect de la présente invention celle-ci a pour objet une formulation cosmétique telle que définie précédemment comprenant en outre un produit d'abrasion superficielle de la peau.

Par produit d'abrasion superficielle de la peau, on entend notamment les agents exfoliants et les agents provoquant le renouvellement cellulaire de la peau; on peut citer, comme exemples de tels agents, les alpha et béta-hydroxy-acides tels que les acides, lactique, glycolique ou salicylique, les alpha-céto-acides tels que l'acide pyruvique, ainsi que l'acide acétique, l'acide trichloacétique, l'acide l-pyrrolidone-5-carboxylique, l'acide capryloyl salicylique, l'acide alpha-hydroxy décanoïque, l'acide alpha-hydroxy octanoïque, le gluconolactone, le méthoxy gluconamide, l'acide oxalique, l'acide malique, l'acide tartrique, l'acide mandélique, l'acide benzylique, l'acide gluconique, les peroxydes ,les phénols et les rétinoïdes.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Exemple 1 : Détermination des propriétés antagonistes de la substance P.

L'activité antagoniste de la substance P des composés de formule (I) a été mise en évidence par la mise en œuvre pour chacun des composés de formule (I) testés, de la

méthode expérimentale illustrée par les essais A à C décrits aux pages 82 à 87 de la demande internationale de brevet publiée sous le numéro WO93/04040 et dans M. A CASCIERI et al, MOLECULAR PHARMACOLOGY 42 (1992) pp 458-463, sur les récepteurs NK₁ issus de tissu recombinant humain (cellules CHO) en utilisant comme ligand marqué [³H] [Sar⁹, Met (02)¹¹] – substance P (SP) à une concentration de 0,5 nM, et les composés à tester à des concentrations de 0,05 %, 0,1% et 0,5% pendant un temps d'incubation de 60 min à 22°C.

Les résultats sont exprimés en % d'affinité vis-à-vis du récepteur NK1:

Composé de formule (I)		concentration		
(% de matière active)				
	0,05 %	0,1%	0,5 %	
Lauroyl glutamate		90 %		
20 % pH = 6				
Lauroyl aspartate		85 %		
20 % pH = 6	,			
Lauroyl alaninate		90 %		
20 % pH = 6				
Lauroyl glycinate		26 %		
20 % pH = 6				
Palmitoyl proline			61 %	
100 % pH = 7				
Palmitoyl glutamate			89 %	
100 % pH = 7				
Stearoyl glutamate			75 %	
100 % pH = 7				
Proteol SAV 50 S	92 %			
50 %				
Proteol OAT	65 %			
30 %				

Composé de formule (I) (% de matière active)	concentration		
	0,05 %	0,1%	0,5 %
Proteol CO 36 36 %	70 %		
ORAMIX L 30 30 %		96 %	
MONTEINE LCT 60 %		100 %	

9

	Proteol SAV 50 S	Cocoyl amino acid
	Proteol OAT	Cocoyl oat amino acids
	Proteol LW30	Cocoyl weat amino acids
5	Proteol VS 22	Cocoyl Soya amino acids
	ORAMIX L 30	Cocoyl sodium sarcosinate
	MONTEINE LCT	Lauroyl collagen amino acids
	Proteol CO	Cocoyl collagen amino acids.

b) Résultats obtenus

Les résultats montrent que de façon inattendue les amino acides N-lauroylés ou leurs sels topiquement acceptables, et les aminoacides N-palmitoylés ou leurs sels topiquement acceptables, présentent une activité antagoniste de la substance P.

15 Exemples de formulation cosmétiques (Exemples 2 à 32)

En utilisant comme composition A, une composition comprenant à titre de principe actif, de 15 % à 40 % en poids d'au moins d'un composé de formule (I), on a préparé les formulations cosmétiques suivantes :

20 Exemple 2: Crème de soin

25

Cyclométhicone:	10%
Composition A:	3%
SEPIGEL® 501:	0,8%
MONTANOV®68:	2%

WO 99/04757		10	PCT/FR98/01617
	alcool stéarylique:	1%	
	alcool stéarique:	0,5%	
	conservateur:	0,65%	
	Lysine:	0,025%	
5	EDTA (sel disodique):	0,05%	
	Gomme de xanthane:	0,2%	
	Glycérine:	3%	

(Le MONTANOV® 68 (cétéaryl glucoside), est une composition auto-émulsionnable telle

que décrite dans WO 92/06778, commercialisée par la société SEPPIC)

(Le SEPIGEL® 501 est un agent épaississant à base de copolymères d'acrylamide commercialisé par la société SEPPIC)

q.s.p. 100%

Exemple 3: Crème de soin

eau:

15	Cyclométhicone:	10%
	Composition A:	3%
	SEPIGEL® 501:	0,8%
	MONTANOV® 68:	2%
	Perfluoropolymethylisopropylether:	0,5%
20	alcool stéarylique:	1%
	alcool stéarique:	0,5%
	conservateur:	0,65%
	Lysine:	0,025%
	EDTA (sel disodique):	0,05%
25	PEMULEN®TR:	0,2%
	Glycérine:	3%
	eau:	q.s.p. 100%

(Le PEMULEN®TR est un polymère acrylique commercialisé par GOODRICH)

Exemple 4: Baume après-rasage

FORMULE

A Composition A: 3%

5 SEPIGEL® 501: 1,5%

eau: q.s.p 100%

B MICROPEARL® M 100: 5,0%

SEPICIDE® CI: 0,50%

10 Parfum: 0,20%

éthanol 95°: 10,0%

(Le MICROPEARL® M 100 est une poudre ultra-fine au toucher très doux et à action matifiante commercialisée par la société MATSUMO)

(Le SEPICIDE[©] CI ,imidazolin urée, est un agent conservateur commercialisé par la société
15 SEPPIC)

MODE OPERATOIRE

Ajouter B dans A.

20 Exemple 5: Emulsion satinée pour le corps

FORMULE

25

A SIMULSOL® 165: 5,0%

LANOL® 1688: 8,50%

beurre de Karité: 2%

huile de parafine: 6,5%

LANOL® 14M: 3%

LANOL® S: 0,6%

30 B eau: 66,2%

C MICROPEARL® M 100: 5%

	wo:	99/04757	12	PCT/FR98/01617
	D	Composition A:	3%	
		SEPIGEL® 501:	3%	
	E	SEPICIDE® CI:	0,3%	
5		SEPICIDE® HB:	0,5%	
		MONTEINE® CA:	1%	
		parfum:	0,20%	
		acétate de vitamine E:	0,20%	
		Sodium pyrolidinone carboxylate:	•	
10	(Le SI	MULSOL® 165 (stéarate de glycérol/	stéarate de PEG100	est une composition auto-
		ionnable commercialisée par la société	•	
	(Le L	ANOL® 1688 est un ester émollient à	effet non gras comm	ercialisé par la société
	SEPP	•		
	(Le L	ANOL® 14M et le LANOL® S sont de	es facteurs de consist	ance commercialisés par la
15		é SEPPIC)		
	(Le SI	EPICIDE® HB ,(mélange de phénoxyé	éthanol/méthyl parabo	en/éthylparaben/
	propy! SEPP!	lparaben/butylparaben), est un agent c IC)	onservateur commer	cialisé par la société
20	(Le M	ONTEINE® CA est un agent hydratai	nt commercialisé par	la société SEPPIC)
	MOD	E OPERATOIRE		
	Ajoute	er C dans B, émulsionner B dans A à 7	70°C, puis ajouter D	à 60°C puis E à 30°C
	Exem	ple 6: Lait corporel		
25	FORM	IULE		
	A	SIMULSOL® 165:	5,0%	
		LANOL® 1688:	12,0%	
		LANOL® 14M:	2,0%	
		alcool cétylique:	0,3%	

3%

SCHERCEMOL® OP:

30

	W	O 99/04757	13	PCT/FR98/01617
	В	eau:	q.s.p. 100%	
	C	Composition A:	3%	
	·	SEPIGEL® 501:	0,35%	
5				
	D	SEPICIDE® CI:	0,2%	
		SEPICIDE® HB:	0,5%	
		parfum:	0,20%	
	(Le S	CHERCEMOL® OP est un ester émollient	à effet non gras)	
10				
		E OPERATOIRE		
	Emul	sionner B dans A vers 75°C; ajouter C ver	s 60°C, puis D vers 30°C	
	10			
15		iple 7: crème H/E MULE		
13	A	SIMULSOL®165;	• ••	
	A	LANOL®1688:	5,0%	
		LANOL 1088: LANOL® P:	20,0%	
		LANOL P:	1,0% (additif à effet sta	ibilisant)
20	В	eau:	q.s.p. 100%	
	C	Composition A:	3%	
		SEPIGEL® 501:	2,5%	
25	D	SEPICIDE® CI:	0,20%	
٠		SEPICIDE® HB:	0,30%	
	(Le L	ANOL® P est un additif à effet stabilisant c	ommercialisé par la société	SEPPIC)
			•	
	MOD	E OPERATOIRE		

30 · Introduire B dans A vers 75°C; ajouter C vers 60°C, puis D vers 45°C

Exemple 8: gel solaire non gras

FORMULE

A Composition A: 3%

5 SEPIGEL® 501: 0,8%

eau: 30%

B SEPICIDE® CI: 0,20%

SEPICIDE® HB: 0,30%

10 parfum: 0,10%

C colorant: q.s.

eau: 30%

15 D MICROPEARL® M 100: 3,00%

eau: q.s.p 100%

E huile de silicone: 2,0%

PARSOL® MCX: 5,00%

(Le PARSOL[®] MCX est de l'octyl paraméthoxycinnamate; il est commercialisé par la société GIVAUDAN)

MODE OPERATOIRE

25 Introduire B dans A; ajouter C, puis D, puis E.

Exemple 9: Lait solaire

FORMULE

20

A SEPIPERL®N: 3,0%

30 huile de sésame: 5,0%

PARSOL® MCX: 5,0%

Carraghénane λ: 0,10%

	В	eau:	q.s.p.100%
	_		
	C	Composition A:	3%
.5		SEPIGEL® 501:	0,8%
	D	parfum:	q.s.
		conservateur:	•
	(Le SI		q.s.
10	mélan	EPIPERL®N est un agent nacrant, commerci	alise par la société SEPPIC, à base d'un
10	melan	ge d'alkyl polyglucosides tels que ceux décri	ts dans WO 95/13863)
	MODI	E OPERATOIRE	
			700C
	nécess	ionner B dans A à 75°C puis ajouter C vers 6	50°C, puis D vers 30°C et ajuster le pH si
15	1144600		
	Exem	ple 10: Gel de massage	
	FORM		
	A	Composition A:	
	41	•	3%
20		SEPIGEL® 501:	3,5%
20		eau:	20,0%
	В	colorant:	_
			2 gouttes/100g
		eau:	q.s.
25	С	alcool:	10%
		menthol:	0,10%
			0,1070
	D	huile de silicone:	5,0%

30 MODE OPERATOIRE

Ajouter B dans A; puis ajouter au mélange, C puis D

WO 99/04757	16	PCT/FR98/01617

Exemple 11: gel soin de massage

FORMULE

Α Composition A: 3%

> SEPIGEL® 501: 3,0%

.5

30% eau:

В SEPICIDE® CI: 0,20%

> SEPICIDE® HB: 0,30%

10 parfum: 0,05%

C colorant: q.s.

> q.s.p 100% eau:

MICROPEARL® SQL: 15 D 5,00%

> LANOL® 1688: 2%

(Le MICROPEARL® SQL est un mélange de microparticules renfermant du squalane qui se libère sous l'action du massage; il est commercialisé par la société MATSUMO)

20 MODE OPERATOIRE

Préparer A; additionner B, puis C, puis D.

Exemple 12: Gel coup d'éclat

FORMULE

25 A Composition A: 3%

> SEPIGEL® 501: 4%

30% eau:

В **ELASTINE HPM:** 5,0%

C

30 -

MICROPEARL® M 100: 3%

5%

	D	SEPICIDE® CI:		
	ע	,		0,2%
		SEPICIDE® HB:		0,3%
. e r		Parfum:		0,06%
:5		Sodium pyrolidinone carboxylate	50%:	1%
		eau:		q.s.p. 100%
	MOI	DE OPERATOIRE		
	Prépa	arer A; additionner B, puis C, puis D.		
10		•		
	Exen	nple 13: Lait corporel		
	FOR	MULE		
	A	SEPIPERL®N:		3,0%
		Triheptonate de glycerol		10,0%
15				
	В	eau		q.s.p.100%
	С			
	C	Composition A:		1,5%
20		SEPIGEL® 501:		1,0%
20	ъ	·		
	D	parfum:		q.s.
		conservateur:		q.s.
	MOD	E OPERATOIRE		
25	Fondr	e A à environ 75°C. Emulsionner B de	ans A à	75°C nuis aiguter C vers 60°C
	puis I			o pund ajouter o vers oo e,
	_			
		ple 14: Emulsion démaquillante à l'hui	le d'am	ande douce
	FORM			
30 .		MONTANOV® 68:		5%
		huile d'amandes douces:		5%
		eau:	4	q.s.p.100%

	WO 99/04757	18	PCT/FR98/01617
	Composition A:	1%	
	SEPIGEL® 501:	0,3%	
	glycérine:	5%	
	conservateur:	0,2%	
5	parfum:	03%	
	Exemple 15: Crème hydratante pour po	eaux grasses	
	FORMULE		
	MONTANOV® 68:	5%	
10	cétylstéaryloctanoate:	8%	
	octyl palmitate:	2%	
	eau:	q.s.p.100%	
	Composition A:	2%	
	SEPIGEL® 501:	0,6%	
15	MICROPEARL® M100:	3,0%	
	Mucopolysaccharides:	5%	
	SEPICIDE [®] HB:	0,8	
	parfum:	03%	
20	Exemple 16: Baume après-rasage apais	ant sans alcool	
	FORMULE		
	LANOL® 99:	2%	
	huile d'amandes douces:	0,5%	
	eau:	q.s.p 100%	
25	Composition A:	3%	
	SEPIGEL® 501:	3%	
	SEPICIDE® HB:	0,3%	• •
	SEPICIDE® CI:	0,2%	
	parfum:	0,4%	
30 -	(Le LANOL® 99 est de l'isononyl isono	nanoate commercialisé par la soc	ciété SEPPIC).

0,4%

Exemple 17	Crème aux	AHA pour	peaux	sensibles
------------	-----------	----------	-------	-----------

_	^	7	•	~	***	~
r	u	ĸ	J٧	41	UL	Æ.

	LANOL® 99:	2%
	MONTANOV® 68:	5,0%
5	eau:	q.s.p.100%
	Composition A:	0,1 à 5%
	SEPIGEL® 501:	1,5%
	acide gluconique:	1,50%
	triéthylamine:	0,9%
10	SEPICIDE® HB:	0,3%
	SEPICIDE® CI:	0.2%

Exemple 18: Soin apaisant après-soleil

parfum:

15 FORMULE

	LANOL® 99:	10,0%
	eau:	q.s.p.100%
	Composition A:	3%
	SEPIGEL® 501:	2,5%
20	SEPICIDE® HB:	0,3%
	SEPICIDE® CI:	0,2%
	parfum:	0,4%
	colorant:	0,03%

25 Exemple 19: Lait démaquillant

FORMULE

30

SEPIPERL [®] N	3%
PRIMOL 352:	8,0%
huile d'amandes douces:	2%
eau:	q.s.p.100%
Composition A:	2%

	WO 99/04757	20	PCT/FR98/0161
	SEPIGEL® 501:	0,8%	
	conservateur:	0,2%	
	Exemple 20: Lait corporel	·	
5	FORMULE		
	SEPIPERL®N:	3,5%	
	LANOL® 37T:	8,0%	
	SOLAGUM [®] L:	0,05%	
	eau:	q.s.p.10	00%
10	benzophénone:	2,0%	
	diméthicone 350cPs:	0,05%	
	Composition A:	2%	
	SEPIGEL® 501:	0,8%	
	conservateur:	0,2%	
15	parfum:	0,4%	
	(Le LANOL® 37T est du triheptanoa	te de glycérol, commercialisé	par la société SEPPIC).
	(Le SOLAGUM [®] L, est un carraghén	ane commercialisé par la socié	té SEPPIC).
	Exemple 21: émulsion fluide à pH ale	calin	
20	MARCOL® 82:	5,0%	
	NaOH:	10,0%	
	eau:	q.s.p.10	00%
	Composition A:	4%	
	SEPIGEL® 501:	1,5%	
25	(Le MARCOL® 82 est une huile par	affine commercialisée par la so	ociété ESSO)
	Exemple 22: Fond de teint fluide		
	FORMULE	·	
	SIMULSOL® 165	5,0%	
30	LANOL® 84D:	8,0%	
	LANOL® 99:	5,0%	
		•	

WO 99/04757	21	PCT/FR98/01617

0,4%

eau:

pigments et charges minérales:

10,0%

Composition A:

SEPIGEL® 501:

1,2%

conservateur:

0,2%

(Le LANOL® 84D est du dioctylmalate commercialisé par la société SEPPIC).

Exemple 23: Lait solaire

parfum:

10 FORMULE

5

SEPIPERL®N 3,5% LANOL® 37T: 10,0% PARSOL NOX®: 5,0% EUSOLEX® 4360: 2,0% 15 eau: q.s.p.100% Composition A: 3% SEPIGEL® 501: 1,8% conservateur: 0,2% parfum: 0,4%

20 (Le PARSOL NOX[®] et l' EUSOLEX[®] 4360 sont deux filtres solaires commercialisés respectivement par les sociétés GIVAUDAN et MERCK).

Exemple 24: Gel contour des yeux

FORMULE

25	Composition A:	1%
	SEPIGEL® 501:	2%
	Parfum:	0,06%
	Sodium pyrrolidinonecarboxylate:	0,2%
	DOW CORNING® 245 FLuid	2,0%
30	eau:	q.s.p. 100%

(Le DOW CORNING® 245 FLuid est de la cyclométhicone, commercialisée par la société DOW CORNING):

Exemple 25: composition de soin non rincée

5 FORMULE

Composition A: 3%

SEPIGEL® 501: 1,5%

Parfum: q.s

conservateur: q.s.

10 DOW CORNING® X2 8360: 5,0%

DOW CORNING® Q2 1401: 15,%

eau: q.s.p. 100%

(Le DOW CORNING® 245 FLuid est de la cyclométhicone, commercialisée par la société

15 DOW CORNING):

Exemple 26: gel amincissant

	Composition A:	5%
	SEPIGEL® 501:	5%
20	Ethanol	30 %
	Menthol	0,1 %
	Caféine	2,5 %
	extrait de ruscus	2 %
	extrait de lierre	2 %
25	SEPICIDE [®] HP	1 %
	eau	q.s.p. 100 %

Exemple 27: Crème confort pour peaux sensibles

	Composition A:	3%
30 ·	SEPIGEL® 305:	2%
	LIPACIDE® C8G	0,5%

	WO 99/04757	23	PCT/FR98/01617
	MONTANOV® 202	0,3%	
	Phytosqualan	5%	
	Cyclométhicone/polymethyl cyclosiloxan	e 10%	
	SEPICIDE [®] HB	0,2%	
.5	eau	q.s.p. 100 %	

(Le MONTANOV® 202 (arachidyl glucoside/alcool behenylique) est une composition autoémulsionnable telle que décrite dans WO 92/06778, commercialisée par la société SEPPIC) (Le LIPACIDE®C8G (octanoyl glycine) est commercialisé par la société SEPPIC)

10

Exemple 28: Soin apaisant

	Composition A:	3%
	SEPIGEL® 305:	0,7%
	SIMULSOL® 165	5%
15	capric caprylic triglyceride	5%
	SEPICIDE®HB	0,3%
	SEPICIDE® CI	0,2%
	eau	q.s.p. 100 %
20	Exemple 29: Gel crème pour peaux sensibles	
	Composition A:	3%
	SEPIGEL® 600:	2%
	isohexadécane	5%
	huile de bourrache	1%
25	SEPICIDE [®] HB	0,3%
	SEPICIDE® CI	0,2%
	parfilm	0,1%
	eau	q.s.p. 100 %

30 (Le SEPIGEL® 600 est un agent épaississant à base de copolymères d'acrylamide commercialisé par la société SEPPIC)

	_			• .	•	
E	-1-	20.	0010	amaicant	2222	COLOSI
r.xenn	me.	JU:	SOHI	apaisant	anics	201CII

	Composition A:	3%
	SEPIGEL® 501:	4%
5	cyclométhicone et diméthiconol:	5%
	LANOL® 189:	5%
	SEPICIDE*HB	0,3%
	SEPICIDE® CI	0,2%
	parfum	0,1%
10	eau	q.s.p. 100 %

(Le LANOL® 189 est un ester de toucher riche et soyeux, commercialisé par la société SEPPIC).

Exemple 31: Gel apaisant pour les mains

SEPIGEL® 305: 4% Isostéaryl isostéarate: 5% MICROPEARL® M305: 1% glycérine: 10% 20 SEPICIDE®HB 0,3% SEPICIDE® CI 0,2% parfum 0,2% eau q.s.p. 100 %	15	Composition A:	3%
MICROPEARL® M305: 1% glycérine: 10% 20 SEPICIDE®HB 0,3% SEPICIDE® CI 0,2% parfum 0,2%		SEPIGEL® 305:	4%
glycérine: 10% 20 SEPICIDE®HB 0,3% SEPICIDE® CI 0,2% parfum 0,2%		Isostéaryl isostéarate:	5%
20 SEPICIDE®HB 0,3% SEPICIDE® CI 0,2% parfum 0,2%		MICROPEARL® M305:	1%
SEPICIDE® CI 0,2% parfum 0,2%		glycérine:	10%
parfum 0,2%	20	SEPICIDE®HB	0,3%
•		SEPICIDE® CI	0,2%
eau q.s.p. 100 %		parfum	0,2%
		eau	q.s.p. 100 %

(Le MICROPEARL®M305 est un copolymère réticulé de polyméthyl méthacrylate est commercialisé par la société MATSUMO). 25

Exemple 32: Crème hydratante pour peaux sensibles

	MONTANOV® 68:	7%
	Isostéaryl isostéarate:	5%
30	Diméthicone:	10%
	eau:	q.s.p.100%

			• •
	WO 99/04757	25	PCT/FR98/01617
	Composition A:	2%	
	SEPIGEL® 305:	1%	
	SEPICIDE® HB:	0,3%	
	SEPICIDE® CI:	0,2%	
5	parfum:	0,2%	
	Exemple 33: soin auto-bronzant		:
	Composition A:	3%	
	DHA	1%	
10	SEPIGEL® 305:	2%	
	MONTANOV® 202	3%	
	Huile d'amande douce	7%	
	Diméthicone:	3%	
	Parfum	0,1%	
15	SEPIFILM® HB	0,3%	
	SEPIFILM® CI	0,2%	
	eau:	q.s.p.100%	

.

· · · · · ·

.

REVENDICATIONS

1. Utilisation d'au moins un antagoniste de la substance P dans une formulation cosmétique pour apaiser et/ou protéger tout type de peaux et notamment les peaux sensibles, caractérisée en ce que l'antagoniste de la substance P est un composé de formule (I):

$$R$$
— CO — $(N(R_2)$ — CH — $CO)_m$ — O — H (I)

5

30

ou ses sels topiquement acceptables, ou un mélange de ces composés ou sels,

dans laquelle R représente la chaîne caractérisante d'un acide gras, saturé ou insaturé, linéaire ou ramifié, comportant de 3 à 30 atomes de carbone, R₁ représente une chaîne caractérisante d'un acide aminé et m est compris entre 1 et 5, et R₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle comportant de 1 à 3 atomes de carbone.

- 15 2. Utilisation telle définie à la revendication 1, pour laquelle, dans la formule (I), le fragment R-CO comporte de 7 à 22 atomes de carbone et représente notamment l'un des radicaux hexanovle. heptanoyle, octanoyle (capryloyle), décanovle (caproyle), dodécanoyle (lauroyle), tétradécanoyle (myristyle), undécylènoyle, hexadécanoyle (palmitoyle), octadécanoyle (stéaroyle), eicosanoyle (arachidoyle), docosanoyle 20 (behènoyle), octodécènoyle (oléyle), éicosènoyle (gadoloyle), docosènoyle (érucyle), octadécadiènoyle (linolènoyle).
 - 3. Utilisation telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 ou 2, pour laquelle, dans la formule (I), le fragment R-CO comporte de 10 à 18 atomes de carbone.
- 4. Utilisation telle que définie à la revendication 3 pour laquelle, dans la formule 25 (I), le fragment R-CO- représente le radical lauroyle ou le radical palmitoyle.
 - 5. Utilisation telle que définie à l'une des revendications 1 à 4, pour laquelle le ou les composés de formule (I) sont choisis parmi le lauroyl alanine, le lauroyl lysine, l'acide lauroyl aspartique, l'acide lauroyl glutamique, l'acide palmitoyl glutamique, l'acide stéaroyle glutamique, la palmitoyl proline ou la palmitoyl sarcosine, ou leurs sels topiquement acceptables.

6. Utilisation telle que définie à l'une des revendications 1 à 5 pour laquelle la formule cosmétique comprend comme principe actif soit le mélange N-palmitoyl proline et acide N-palmitoyl glutamique ou un mélange de leurs sels topiquement acceptables, soit le mélange N-palmitoyl proline, acide N-palmitoyl glutamique et N-palmitoyl sarcosine ou un mélange de leurs sels topiquement acceptables.

5

15

20

- 7. Utilisation telle que définie à l'une des revendications 1 à 6, pour laquelle la formulation cosmétique comprend en outre du gluconate de zinc et/ou de l'aspartate mixte de magnésium et de potassium.
- 8. Utilisation telle que définie à l'une des revendications 1 à 7 pour laquelle la formulation cosmétique est sous forme d'une émulsion huile dans eau ayant l'aspect d'un lait ayant une viscosité inférieure à 1Pa.s. comprend comme émulsionnant une composition auto-émulsionnable à base d'alcools gras.
 - 9. Utilisation telle que définie à l'une des revendications 1 à 8 pour laquelle la formulation cosmétique comprend à titre de principe actif antagoniste de la substance P, de 0,001 à 6 % en poids d'au moins un composé de formule (I).
 - 10. Utilisation telle que définie à l'une des revendications 1 à 9, pour laquelle la formulation cosmétique comprend à titre de principe actif antagoniste de la substance P, de 0,5 % à 2 % en poids d'un composé de formule (I)
 - 11. Actif cosmétique comprenant à titre de principe actif de 15 % à 60 % et, plus particulièrement 20 % à 40 % en poids, d'un mélange de composés de formule (II) telle que définie précédemment, choisi parmi les mélanges suivants :
 - -N-palmitoyl proline et acide N-palmitoyl glutamique ou un mélange de leurs sels topiquement acceptables,
- 25 -N-palmitoyl proline, acide N-palmitoyl glutamique et N-palmitoyl sarcosine ou un mélange de leurs sels topiquement acceptables.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

int. tional Application No PCT/FR 98/01617

		PCI/	FR 98/0161/
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/48		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	etion and IPC	
	SEARCHED		
Minimum ac	cumentation searched (classification system followed by classification $A61K$	on symbols)	
1100	AUIN		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	ich documente are included in th	e fields searched
Cocumental	and some other was manifestational to the extent that st	en appendants are monage in (u	e reido detirilida
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search to	erms usedi
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category:	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
Х	DE 22 34 399 A (DR KARL THOMAE GM 31 January 1974	1BH)	1-11
•	see page 4, paragraph 2; claim 1;	examples	-
:	2,6,10,13		
x	US 4 016 287 A (H. EBERHARDT ET A	NL.)	1
	5 April 1977		
	see claim 1; examples 5,9		
P,X	WO 98 09611 A (SEPPIC) 28 March 1	.996	1-11
	see the whole document		
x	BASE DE DONNÉES "CHEMICAL ABSTRAC		1
	(SERVEUR: STN), Abrégé 123: 265 7 Colombus, OH, USA; & JP 07 196 44	774, 15 A	
	(KOSEI K.K.) 1 AOUT 1995	ı v	
	XP002080948		
	see the whole document		
Furth	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members	are listed in annex.
³ Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document published af	ter the international filing date
"A" docume consid	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not in c cited to understand the prir invention	onflict with the application but nciple or theory underlying the
"E" earlier o	document but published on or after the international late	"X" document of particular relev	ance; the claimed invention
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another		hen the document is taken alone
"O" docume	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to in document is combined with	volve an inventive step when the none or more other such docu-
	ent published prior to the international filing date but	in the art.	eing obvious to a person skilled
	nan the priority date claimed actual completion of theinternational search	*&* document member of the sa	
Cate of title	and semination of their of transport sector)	Date of mailing of the intern	anona search report
1	5 October 1998	26/10/1998	
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	0141	_
1	Fax: (+31-70) 340-3016	Glikman, J-6	*

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int .tional Application No PCT/FR 98/01617

	itent document I in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE	2234399	Α	31-01-1974	CH	600873 A	30-06-1978
				FR	2192795 A	15-02-1974
				GB	1436614 A	19-05-1976
				AT	338434 B	25-08-1977
				AT	608773 A	15-05-1976
				AU	483797 B	16-01-1975
				AU	5812973 A	16-01-1975
				BE	802414 A	16-01-1974
				CA	1022849 A	20-12-1977
				DD	107591 A	12-08-1974
				DK	133537 B	08-06-1976
				JP	49085244 A	15-08-1974
				NL	7309851 A	21-01-1974
				US	4016287 A	05-04-1977
US	4016287	Α	05-04-1977	CH	600873 A	30-06-1978
				FR	2192795 A	15-02-1974
				GB	1436614 A	19-05-1976
	,			AT	338434 B	25-08-1977
				ΑT	608773 A	15-05-1976
				AU	483797 B	16-01-1975
				AU	5812973 A	16-01-1975
				BE	802414 A	16-01-1974
				CA	1022849 A	20-12-1977
				DD	107591 A	12-08-1974
				DE	2234399 A	31-01-1974
				DK	133537 B	08-06-1976
				JP	49085244 A	15-08-1974
				NL 	7309851 A	21-01-1974
	9809611	Α	12-03-1998	FR	2753096 A	13-03-1998

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der. le Internationale No PCT/FR 98/01617

			171K 307 01017
A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/48		
Selon la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB	
8. DOMAII	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documenta CIB 6	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d A61K	e classement)	
Documenta	tion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où	ces documents relèvent des	domaines sur lesquels a porté la recherche
Base de doi utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (r	nom de la base de données.	et si cela est réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie '	Identification des documents cités, avec le cas echeant. l'indicationd	es passages pertinents	no. des revendications visées
X	DE 22 34 399 A (DR KARL THOMAE GME 31 janvier 1974 voir page 4, alinéa 2; revendicati exemples 2,6,10,13	•	1-11
X	US 4 016 287 A (H. EBERHARDT ET AL 5 avril 1977 voir revendication 1; exemples 5,9		1
Ρ,Χ	WO 98 09611 A (SEPPIC) 28 mars 199 voir le document en entier	96	1-11
Х	BASE DE DONNÉES "CHEMICAL ABSTRACT (SERVEUR: STN), Abrégé 123: 265 77 Colombus, OH, USA; & JP 07 196 445 (KOSEI K.K.) 1 AOUT 1995 XP002080948 voir le document en entier	74,	1
			
Voir	la sulte du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents de fa	amilles de brevets sont indiqués en annexe
"A" docume consider docume ou april docume priorite autre commercial commerci	ent définissant l'état général de latechnique, non léré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais pubilé à la date dedépôt international rès cette date "") ent pouvant jeter un doute sur une revendcation de	date de priorité et n'app- technique pertinent, ma ou la théorie constituant d'ocument particulièreme être considérée comme inventive par rapport au document particulièreme ne peut être considérée lorsque le document est	a près ladate de dépôt international ou la artenenant pas à l'état de la is cité pour comprendre le principe it la base de l'invention int pertinent; l'invention revendiquée ne peut nouvelle ou comme impliquant une activité document considéré isolément int pertinent; l'invention revendiquée comme impliquant une activité inventive la associé à un ou plusieurs autres attere, cette combinaison étant évidente
	ent publié avant la date de dépôtinternational, mais rieurement à la date de priorité revendiquée "8	pour une personne du n	
·	elle la recherche internationale a étéeffectivement achevée		sent rapport de recherche internationale
1	5 octobre 1998	26/10/1998	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Nom et adre	esse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets. P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Fonctionnaire autorisé Glikman, J	-F
l	Fax: (+31-70) 340-3016	l GIIVIII aii, G	• •

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De de Internationale No PCT/FR 98/01617

Document brevet cité Date de				PCI/FR 98/01617			
au ra	pport de recher		Date de publication	Membre(s) de la famille de brovet(s)		Date de publication	
DE	2234399	Α	31-01-1974	СН	600873 A	30-06-1978	
				FR	2192795 A	15-02-1974	
				GB	1436614 A	19-05-1976	
				ĀT	338434 B	25-08-1977	
	•			AT	608773 A	15-05-1976	
				AU	483797 B	16-01-1975	
				AU	5812973 A	16-01-1975	
				BE	802414 A	16-01-1974	
				CA	1022849 A	20-12-1977	
				DD	107591 A	12-08-1974	
				DK	133537 B	08-06-1976	
				JP	49085244 A	15-08-1974	
				NL	7309851 A	21-01-1974	
				US	4016287 A	05-04-1977	
US	4016287	Α	05-04-1977	CH	600873 A	30-06-1978	
				FR	2192795 A	15-02-1974	
				GB	1436614 A	19-05-1976	
				AT	338434 B	25-08-1977	
				AT	608773 A	15-05-1976	
				AU	483797 B	16-01-1975	
				AU	5812973 A	16-01-1975	
				BE -	OULTIT A	16-01-1974	
				CA	1022849 A	20-12-1977	
				DD	107591 A	12-08-1974	
				DE	2234399 A	31-01-1974	
				DK	133537 B	08-06-1976	
				JP	49085244 A	15 - 08-1974	
				NL 	7309851 A	21-01-1974	
WO	9809611	Α	12-03-1998	FR	2753096 A	13-03-1998	

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)